(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-211839

(43)公開日 平成6年(1994)8月2日

| (51) Int. Cl. <sup>5</sup> | 識別記号        | 庁内整理番号  | FI      | 技術表示箇所                |
|----------------------------|-------------|---------|---------|-----------------------|
| C07D401/14                 | 211         | 7602-4C |         |                       |
|                            | 239         | 7602-4C |         |                       |
|                            | 241         | 7602-4C |         |                       |
| A61K 31/445                | ADY         | 7431-4C |         |                       |
| 31/495                     |             | 7431-4C |         |                       |
|                            |             | 審查請求    | 未請求 請求  | は項の数9 OL (全14頁) 最終頁に続 |
| (21)出願番号                   | 特願平5-231385 |         | (71)出願人 | 591245646             |
|                            |             |         | 1       | スターリング ウィンスロップ インコ    |
| (22)出願日                    | 平成5年(1993)9 | 月17日    |         | ポレイティド                |
|                            |             |         |         | アメリカ合衆国,ニューヨーク 10016, |
| (31)優先権主張番号                | 998498      |         |         | ニューヨーク, パーク アベニュ 90   |
| (32)優先日                    | 1992年12月30日 |         | (72)発明者 | ガイ ドミニク ディアナ          |
| (33)優先権主張国                 | 米国(US)      |         |         | アメリカ合衆国,ペンシルバニア 19464 |
|                            |             |         |         | ポッツタウン, グレンマー ドライブ ]  |
|                            |             |         | Ì       | 66                    |
|                            |             |         | (74)代理人 | 弁理士 宇井 正一 (外4名)       |
|                            |             |         |         |                       |
|                            |             |         |         |                       |
|                            |             |         |         |                       |
|                            |             |         |         |                       |

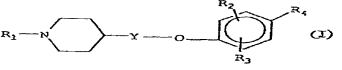
(54) 【発明の名称】抗ウイルス剤としてのフェノキシ及びフェノキシアルキルピペリジン類

(57)【要約】

(修正有)

【目的】 抗ウイルス剤として有用なフェノキシ及びフェノキシアルキルピペリジン類を提供する。

【構成】 式(I)で示される化合物又はその薬学的に 許容される酸付加塩及び、当該化合物を用いてピコナウ イルス感染症を治療する薬剤を製造する方法。



〔式中、Yは結合又は低級アルキレン; $R^1$  はそれぞれ 環に置換基を有していてもよいピリジル,ピリミジル,ピリダジニル又は5-インオキサブリル; $R^2$  , $R^3$  は 水素,低級アルキル,ハロゲン; $R^4$  は-COO $R^3$  ,

2- オキサゾリル, (2- 置換) テトラゾールー5- イル又は (5- 置換) 1 , 2 , 4- オキサジアゾールー2- イル ;  $R^{9}$  は低級アルキル ; である〕

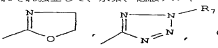
$$R_1-N$$
 $R_2$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 

$$\mathbb{R}_{6} \times \mathbb{R}_{5} \times \mathbb{R}_{5} \times \mathbb{R}_{8} \times \mathbb{R}_{6} \times \mathbb{R}_{6}$$

から選択されるものであり、

Yは、結合又は低級アルキレンであり、

R2及びR3は、それぞれ独立して、水素、低級アルキ



であり.

R<sub>5</sub> は、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、

R。は、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、

R, は、水素又は低級アルキルであり、

R。は、水素、低級アルキル又はトリフルオロメチルで

R。は、低級アルキルであり、そしてRioは、低級アル キル、トリフルオロメチル又はジフルオロメチルであ る) で表される化合物又はその薬学的に許容される酸付 加塩。

【請求項2】 R<sub>1</sub> が

【化4】



である請求項1に記載の化合物。

【請求項3】 Yが結合、メチレン又はエチレンである 請求項2に記載の化合物。

【請求項4】 R, が2 $-R_7$  -5-テトラゾリルであ 40 り、そしてR<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>及びR<sub>6</sub>が水素又は低級ア ルキルである請求項3に記載の化合物。

【請求項5】 R<sub>2</sub> 、R<sub>3</sub> 、R<sub>5</sub> 、R<sub>6</sub> 及びR<sub>7</sub> が水素 又はメチルである請求項4に記載の化合物。

【請求項6】 R, が5-メチル-2-ピリジルであ り、R<sub>2</sub> 及びR<sub>3</sub> が水素であり、R<sub>4</sub> が 2 — メチル — 5 —テトラゾリルであり、そしてYが結合であるか、もし くは $R_1$  が 2 ーメチルー 4 ーピリジルであり、 $R_2$  が 5--メチルであり、R。が3--メチルであり、R。 が2--メチルー 5 -- テトラゾリルであり、そしてYがエチレン 50 ル、ハロ、ヒドロキシ、メルカプト、トリフルオロメチ

(上式中、 R, は、

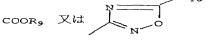
【化2】

,又は

ル又はハロゲンであり、

R は、

【化3】



であるか、又はR」が5-メチル-2-ピリジルであ り、R₂ 及びR₃ が水素であり、R₄ が2-メチル-5 ―テトラゾリルであり、そしてYがエチレンである請求 項5に記載の化合物。

【請求項7】 R, がCOOR。である請求項3に記載 の化合物。

R. が5-メチル-2-ピリジルであ 【請求項8】 り、R<sub>2</sub>及びR<sub>3</sub>が水素であり、R<sub>3</sub>がエチルであり、 そしてYがエチレンである請求項7に記載の化合物。

【請求項9】 前記請求項のいずれかに記載の化合物を 用いたピコルナウイルス感染を治療する薬剤の製造方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な置換フェノキシ ピペリジニル及びフェノキシアルキルピペリジニル化合 物、それらの医薬組成物及びウイルス感染の治療又は予 防方法に関する。

[0002]

【従来の技術】1986年11月17日公開のヨーロッ パ特許出願第320032号明細書は、下式

[0003]

【化5】

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_6$ 
 $R_6$ 

【0004】 [上式中、R, は、水素、C, 6 アルキ

ル、アミノ、モノ若しくはジ( $C_1$  。アルキル)アミノ、シアノ、 $C_1$  。アルキルオキシ、アリールオキシ、アリール $C_1$  。 アルキルオキシ、 $C_1$  。 アルキルチオ、アリールチオ、 $C_1$  。 アルキルスルフィニル、 $C_1$  。 アルキルスルカール、アリールスルカール、アリールスルカール、アリールスルボニル、 $C_1$  。 アルキシカルボニル、 $C_1$  。 アルキルカルボニル又はアリールであり、 $R_2$  及び $R_3$  は、各々独立して、水素又は $C_1$  。 アルキルであるか、 $R_2$  と  $R_3$  が結合して式一CH=CH-CH=CH-で表される2価基を形成することができ、 $A_1$  kは、炭素長さ0 10 ~6のアルカン鎖であり、G は、式

[0005]

【化6】

【0006】(上式中、nは、炭素長2~3とする数であり、そしてmは、炭素長2~3とする数である)で表される二価基であり、Xは、O、S、NR。又は直接結合であるが、但し、R。は水素又はC」。アルキルであり、R。及びR。は、独立して、H、ハロ、C」。アルキル、アミノ、シアノ又はニトロである〕で表される化合物を開示している。これらの化合物は、抗ウイルス活性を有すると記載されている。

4

【0007】1991年7月3日公開のヨーロッパ特許 出願第435381号明細書は、下式

[0008]

【化7】

$$(CH_2)_m$$

$$(CH_2)_n$$

$$R_1$$

$$R_2$$

$$R_3$$

$$R_3$$

$$R_5$$

$$R_5$$

【0009】〔上式中、R:は、水素、C:,アルキル、ハロ、ヒドロキシ、トリフルオロメチル、シアノ、C:,アルコキシ、C:,アルキオ、C:,アルキルスルフィニル、C:,アルキルスルホニル、C:,アルキルオキシカルボニル、C:,アルキルカルボニル又はアリールであり、R。及びR。は、水素又はC:,ア

ルキルであり、 $\stackrel{\cdot}{A}$ 1 kは、 $\stackrel{\cdot}{C}$ 1 。 アルカンジイルであり、 $\stackrel{\cdot}{R}$ 4 及び $\stackrel{\cdot}{R}$ 5 は、水素、 $\stackrel{\cdot}{C}$ 7 。 アルキル又はハロであり、そして $\stackrel{\cdot}{H}$ 6 もは、

[0010]

【化8】

【0011】(上式中、R。は、水素、C1。アルキル;ヒドロキシC1。アルキル;C3。シクロアルキル;アリール;アリールC1。アルキル;C1。アルキル;アリールC1。アルキル;C1。アルキルC1。アルキルC1。アルキルC1。アルキル;C3。シクローアルキルC1。アルキル;アリールーC1。アルキル;C3。シクロアルキル;アリールーC1。アルキル;C1。アルキルなとC1。アルキルであり、そして各アリールは、独立して、フェニル又は、ハロ、C1。アルキル、トリフルオロメチルであり、オキシ又はヒドロキシから各々独立して選択される1~2個の置換基で置換されたフェニルである)である〕で表されるピリダジンアミン類を開示している。これらの50

化合物は、抗ウイルス活性を有すると記載されている。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】ピコルナウイルス感染 0 は、多数の人々の健康を害するので、このような感染を 予防及び治療することは、医学上有用である。

[0013]

【課題を解決するための手段】置換フェノキシ及びフェノキシアルキルピペリジニル誘導体が、抗ウイルス剤として有効であることが見出された。

【0014】したがって、本発明は、下式(I)で表される化合物又はその薬学的に許容される酸付加塩に関する

[0015]

【化9】

$$R_1-N$$

$$Y = 0$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_{6}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{6}$$

【0018】から選択されるものであり、R2及びR2は、それぞれ独立して、水素、低級アルキル又はハロゲンであり、R4は、

【0020】であり、R。は、水素、ハロゲン又は低級アルキルであり、R。は、水素、ハロゲン又は低級アルキルであり、R。は、水素又は低級アルキルであり、R。は、水素、低級アルキルであり、R。は、低級アルキルであり、R。は、低級アルキル、ジフルオロメチルであり、そしてYは、結合又は低級アルキレンである。

【0021】式Iで表される化合物の医薬組成物も、本発明の範囲内である。また、使用方法の態様において、本発明は、ウイルス感染の治療又は予防を必要とする患者に、式Iで表される化合物の有効量を投与することを含んでなる哺乳類宿主のウイルス感染の治療又は予防方法に関する。

[0022]

【具体的な態様】低級アルキルとは、メチル、エチル、イソプロピル、ブチル、sec一ブチル等の炭素原子数1~約4の直鎖又は分岐鎖の炭化水素基を意味する。低級アルキレンとは、メチレン、エチレン、1,3一プロピレン、1,3一ブチレン等の炭素原子数1~約4の線状又は分岐鎖の二価炭化水素基を意味する。ハロゲンとは、通常のハロゲン、即ち、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素を意味する。

【0023】用語「不活性又は非相互作用性溶媒(in 40 ert or noniteracting solvent)」は、反応に関与しない溶媒を意味する。以下本明細書で用いられるいくつかの略語を以下に定義する。トリフェニルホスフィン(TPP)、ジエチルアジドジカルボキシレート(DEAD)、ジイソプロピルエチルアミン(DIPEA)、そしてエーテルはジエチルエーテルを意味する。

【 O O 2 4 】式 I で表される好ましい化合物は、Yが結合、メチレン又はエチレンであり、そしてR<sub>7</sub>、R<sub>8</sub>及びR<sub>9</sub>が低級アルキルである化合物である。式 I で表さ 50

【0016】(上式中、R, は、 【0017】 【化10】

[0019]

れる化合物は、下式II

[0025]

【化12】

【0026】 (式中、Yは結合又は低級アルキレンである)で表される1一R, 一4一ヒドロキシ又は1一R, 一4一ヒドロキシアルキルピペリジン(II)と、下式 III

[0027]

【化13】

HO 
$$\mathbb{R}_3$$
  $\mathbb{R}_4$ 

III

【0028】で表されるフェノールIIIとを、トリフェニルフォスフィンとジエチルアゾジカルボキシレートの存在下で、塩化メチレン等の不活性溶媒中で、約0°C~反応混合物の還流温度の範囲の温度で反応させることにより製造される。

【0029】好ましい製造方法では、式I (式中、R) は置換又は無置換ピリジニル、ピリミジニル若しくはピラジニルである)で表される化合物は、下式IV

[0030]

【化14】

### ΙV

【0031】で表されるフェノキシ又はフェノキシアル キルピペリジンIVと、適当なハロピリジン、ハロピリ ミジン又はハロピラジン(R、一X(式中、X=ハロゲ ン))とを、必要に応じて、塩基、好ましくは、有機塩 基、例えば、DIPEA、の存在下で反応させることに より製造される。この反応は、約25°C~溶媒の沸点 までの温度でNMP等の不活性溶媒中で行われる。所望 ならば、反応は、塩基及び溶媒の両方の作用をする媒 体、例えばDIPEA中で行ってもよい。

【0032】式IVで表される中間体は、フェノールI IIと、下式V

[0033]

【化15】

【0034】で表される1—ベンジル-4—ヒドロキシ 又は1一ベンジルー4一ヒドロキシアルキルピペリジン Vとを、上記したトリフェニルフォスフィン及びジエチ ルアゾジカルボキシレートの存在下で反応させることに より製造される。次に、炭素に担持されたパラジウムを 30 触媒量使用して、水素との反応等の通常の手段により、 ベンジル基を除去する。

【OO35】R、が置換又は無置換ピリジニル、ピリミ ジニル又はピラジニルである式IIで表される中間体 は、適当な4一ヒドロキシ又は4一ヒドロキシアルキル ピペリジンを、中間体IVから式Iで表される化合物の 製造に関して上記した適当なハロピリジン、ハロピリミ ジン又はハロピラジン(R、-X(X=ハロゲン))と 反応させることにより製造される。ハロピリジン類、ハ ロピリミジン類及びハロピラジン類 (R, -X) は当該 40 技術分野において公知であり、一般に市販されている。

【OO36】R、がイソオキサゾール又は置換イソオキ サゾールである式IIで表される中間体は、下式VI

[0037]

【化16】

【0038】で表される5-アミノ-3-R<sub>7</sub> イソオキ サゾールVIとアクリル酸アリルとを、非相互作用性溶 媒、例えば、NMP、及び塩基、例えば、K。CO。中

8

で、周囲温度と溶媒の沸騰温度との間で反応させて、式 VII

[0039]

【化17】

VII 【0040】で表される化合物を得ることにより製造さ れる。

【0041】式VIIで表される化合物を、例えば、水 素化リチウムアルミニウム等の水素化金属で、ベンゼン 等の不活性溶媒中において-50°C~溶媒の沸点の温 度で還元することにより、下式III

[0042]

### VIII

【0043】で表される化合物を得、それを、テトラキ スートリフェニルホスフィンパラジウムと反応させて、 下式IX

[0044]

【0045】で表される化合物を得る。ケトンIXを、 通常の方法、例えば、複合水素化金属を用いて還元し て、式II (式中、R. は3-R, -イソオキサゾール ---5-イルであり、そしてYは結合である)で表される 化合物とするか、ケトンIXを適当なウィッティヒ試 薬、例えば、低級アルキリデンホスホラン又はホスホン 50 低級アルカノエートと反応させ、得られた生成物を接触

還元及び/又は水素化金属、例えば、 $NaAlH_2$  (OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> OCH<sub>3</sub>)  $_2$  (ビトライド (Vitride) (商標)) として市販されている)で還元して、式 II ( $R_1=3$ — $R_7$ —イソオキサゾール—5 — イル、Y=低級アルキレン)で表される化合物を得る。

[0046]

【0047】5-アミノー3-R, -イソオキサゾール類(式中、R, は水素又は低級アルキルである) は公知であるか、又は公知の方法により製造される〔スチーブンス(Stevens)等、テト・レタ(Tet. Let.、25(41)、第4587頁~第4590頁(1984);ヒンバート(Himbert)等、リービッヒ・アン・ケム(Liebigs Ann. Chem.)、403(1990)参照〕。式IIIで表され 20る中間体フェノール(式中、R, はCOOR, である)は、一般的に公知の化合物である。式III(式中、R, は下式

[0048]

【化21】

【0049】で表されるオキサゾリン―2―イルである)で表される中間体フェノール類は、ダイアナ(Daiana)による米国特許第4,939,267号明細書(ここに開示されている内容は引用することにより本明細書の内容となる)に詳細に開示されている。

【0050】式III(式中、R、はテトラゾリルである)で表される中間体フェノール類は、4-Z-O-R。一R。一ベンゾニトリル(式中、Zはメチル、ベンジル等の芳香族エーテルから容易に開裂される保護基である)とアジ化ナトリウム等とを、非相互作用性溶媒中で、周囲温度と溶媒の沸点との間の温度で反応させて、下式×

[0051]

【化2.2】

$$z-0$$
 $R_2$ 
 $N-N$ 
 $N$ 
 $N$ 

【 O O 5 2 】 (式中、Rr は水素である)で表される化合物を得ることにより製造される。

【0053】もし所望であれば、非相互作用性溶媒中で、 $5-(4-Z-O-R_2-R_3-D_2-L)$  テトラゾールXを塩基及び低級ハロゲン化アルキルR $_7-X$  と、 $0^\circ$  Cと溶媒の沸点との間の温度で反応させてアルキル化することにより、式X (式中、 $R_7$ =低級アルキル) で表される化合物が得られる。

10

【0054】保護基Zは、酸開裂、例えば、HBr又は BBr。との反応により除去されて、2-R,-5- (4-ヒドロキシ-R2 -R3 -フェニル) -2H-テトラゾール (式Xにおいて、Z=H、R7 =低級Tルキル) が得られる。

【0055】式III (式中、R。が下式

[0056]

【化23】

【0057】で表されるオキサジアゾリルである)で表される中間体フェノール類は、適当な4-Z-O-R。-R、-ベンゾニトリルから、非相互作用性溶媒、好ましくは、アルカノール、例えば、メタノール、エタノール、n-ブタノール等中で、炭酸カリウム等の塩基、好ましい方法ではトリフルオロ酢酸ナトリウム又は酢酸ナトリウム等のカルボン酸のアルカリ金属塩の存在下で、周囲温度と溶媒の沸点との間の温度で、ヒドロキシルアミン塩酸塩との反応により製造される。このようにして得られた生成物を、次に、式(R1。CO)。Oで表される酸無水物、例えば、無水トリフルオロ酢酸又は無水酢酸と、ピリジン等の塩基溶媒中で周囲温度と反応混合物との間の温度で反応させる。

【0058】保護基Zを、次に、上記した酸開裂により除去する。

【0059】式V(Yは結合である)で表される中間体は市販されており、そして当該技術分野で公知な通常の手段によりベンジル化できる。

【0.060】式V(式中、Yはアルキレンである)で表される中間体は公知であり、Yは式X I

[0061]

【化24】

40

# ΧI

【0062】 (式中、Y'はYよりも炭素数が一つだけ 少ない低級アルキレンである) で表される適当なエステルを還元することにより製造してもよい。

【0063】複合水素化金属等の当該技術分野で公知な方法によるエステルの還元により、生成物として第一級アルコールが得られる。所望であれば、アルキルリチウ

ム又はグリニャール試薬等のアルキル化剤をエステルと 反応せしめて、分岐鎖ヒドロキシアルキレンを得てもよ レト

【0064】勿論、上記反応を行う順序を変更できるこ とは理解されるところであろう。例えば、式XII

[0065]

【化25】

$$R_1$$
  $N$   $Y-0$   $R_3$   $CN$ 

XII 【0066】で表されるニトリルXIIは、式IIで表 されるピペリジンと4-ヒドロキシ-R2-R3-ベン ゾニトリル (式IIIにおいて、R₄ = CN) とを、ピ ペリジンIIとフェノールIIIとの反応による式Iで 表される化合物の製造に関して上記した条件下で反応さ せることにより得られる。

【0067】次に、ニトリルXIIを、フェノール類I I I (式中、R、はテトラゾリル又はオキサジアゾリル である)の製造において上記したそれぞれアジ化ナトリ ウムかヒドロキシルアミンとの反応により式Ⅰ(式中、 R、はテトラゾリル又はオキサジアゾリルである)で表 される化合物に転化せしめる。

【0068】また、中間体XIIは、中間体IVの製造 に関して上記した4-ヒドロキシ-R2-R3-ベンゾ ニトリルと式Vで表されるピペリジンとをカップリング させて、式XIII

[0069]

【化26】

【0070】を得、ベンジル基を除去した後、式Ⅰで表 される化合物の製造に関して上記した適当なハロピリジ ン、ハロピリミジン又はハロピラジン(式中、R,= X) と反応させて式XIIにより表される化合物を得る ことにより製造できる。

【0071】したがって、式Iで表される化合物を合成 するには、複素環置換基R₄の合成のタイミングや中間 体のアセンブリーの順序は重要ではないことが理解され るであろう。

【0072】本発明の化合物は、酸付加塩を形成するの に充分塩基性であり、遊離塩基の形態及び酸付加塩の形 態の両方で有用であり、そして両方の形態が本発明の範 囲内である。酸付加塩は、場合によっては、使用するの 50

により都合のよい形態でよく、実際には、塩の形態で使 用する場合、本質的に塩基の形態で使用する量と同じで ある。酸付加塩を製造するのに使用できる酸としては、 好ましくは、遊離塩基と結合せしめたときに医薬的に許 容される塩、即ち、アニオンが動物生体に対して比較的 無害であり、遊離塩基に固有な有利な特性がアニオンに 起因する副作用により損なわれない塩を生じるものが挙、 げられる。

12

【0073】適当な酸付加塩としては、例えば、塩酸 10 塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、酸性硫酸塩、マレイン酸 塩、クエン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、ドデシル硫酸塩、シクロヘキサ ンスルファミン酸塩などが挙げられるが、これらには限 定されない。しかしながら、本発明の範囲内の他の適当 な医薬的に許容される塩は、他の無機酸や有機酸由来の ものである。塩基性化合物の酸付加塩は、好ましくは、 適当な酸を含有するアルコール水溶液に遊離塩基を溶解 しそして溶液を蒸発させて塩を単離させるか、又は遊離 塩基と酸とを有機溶媒中で反応させることにより製造さ れる。後者の場合には、塩は直接に分離するか、第二有 機溶媒で析出するか、又は溶液を濃縮することにより得 ることができる。塩基性化合物の医薬的に許容される塩 が好ましいが、全ての酸付加塩は本発明の範囲内であ る。全ての酸付加塩は、たとえもし特定の塩自体が中間 体生成物としてのみ望ましいとしても、例えば、塩が精 製か同定の目的のみで形成されるときか、塩がイオン交 換法により医薬的に許容される塩を製造する際の中間体 として使用されるとき、遊離塩基形態の源として有用で ある。

【0074】本発明の化合物の構造は、合成方法、元素 分析及び赤外分光光度法並びに、ある場合には、紫外、 核磁気共鳴又は質量分光光度法により確定した。反応の 過程は、薄層クロマトグラフィー(TLC)又は気液ク ロマトグラフィー(GLC)により監視した。

[0075]

【実施例】以下実施例により本発明を更に具体的に説明 するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0076】製造例1

2-メチル-5-(4-ヒドロキシフェニル) - 2H-テトラゾール (式 I I I: R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = H、R<sub>4</sub> = 2 --メチル-2 H-テトラゾール-5-イル)の製造

【0077】a)NMP1. 2リットルに4―シアノフ ェノール325gと、塩化ベンジル346m1と、炭酸 カリウム758gとを含有してなる混合物を、攪拌しな がら、95°Cで1.5時間加熱した。この反応混合物 を室温に冷却し、そして冷水5リットルに注いだ。得ら れた白色固体を集め、水とヘキサンで洗浄し、そして真 空中70°Cで乾燥して、4一ベンジルオキシベンゾニ トリル570.0gを得た。

【0078】b) DMF1. 5リットルにニトリル28

5gと、トリエチルアミン塩酸塩262.5gと、アジ化ナトリウム124gとを含有してなる混合物を、窒素下、還流しながら18時間攪拌した。反応混合物を室温に冷却し、冷水4リットルに注ぎ、そして3NHC1で酸性化した。得られた白色固体を、集め、水洗し、真空中60°Cで48時間乾燥して、5一(4一ベンジルオキシフェニル)―テトラゾール337gを得た。

【0079】 c) NMP1リットルに上記テトラゾール 337gと、DIPEA362mlとを含有せしめてなる攪拌液を18° Cに冷却したものに、窒素下、NMP170mlにヨウ化メチル200gを溶解したものを1.5時間かけて滴下した。室温でさらに1時間攪拌後、反応混合物を、水340mlで希釈し、18° Cに冷却した。得られた固体を集め、水洗し、エタノールで再結晶し、真空中50° Cで乾燥して、2ーメチルー5ー(4ーベンジルオキシフェニル)ー2Hーテトラゾール232、3gを得た。(式 $X:R_z=R_s=x$ 素、 $R_z=x$ 

### 【0081】製造例2

【0082】2,6―ジメチル―4―シアノフェノールを出発物質として、製造例1で上記した操作により、2―メチル―5―(3,5―ジメチル―4―ヒドロキシフェニル)―2H―テトラゾールを製造した。

# 【0083】製造例3

3 — (3, 5 — ジフルオロー 4 — ヒドロキシフェニル) — 5 — トリフルオロメチルー 1, 2, 4 — オキサジアゾール

【0084】3,5一ジフルオロー4ーメトキシベンゾニトリル0.1モルと、ヒドロキシルアミン塩酸塩0.3mlと、炭酸カリウム0.3mlとを、エタノール400mlに添加して、一晩還流した。生成物を濾過し、メタノールで再結晶して、3,5一ジフルオロー4ーメトキシベンズアミドオキシム3.04gを得た。この生成物をピリジン5mlに溶解し、無水トリフルオロ酢酸5.6mlを室温で滴下した。冷却後、生成物を固化

14

## 【0085】製造例4

3— (4—ヒドロキシフェニル) — 5—トリフルオロメ チル—1, 2, 4—オキサジアゾール 4—メトキシベンゾニトリル13.32g(0.1モ ル) と、ヒドロキシルアミン塩酸塩20.85g(0.3モル) と、 島酸カリウム41.40g(0.3モル)

3モル)と、炭酸カリウム41.40g(0.3モル)とを、無水エタノール400mlに添加し、21時間還流した。生成物を濾過し、メタノールで再結晶して、4ーメトキシベンズアミドオキシム3.12g(0.02モル)を得た。

【0086】この生成物をピリジン5m1に溶解し、無水トリフルオロ酢酸5.7m1(0.04モル)を室温で滴下した。冷却後、固化した混合物を水洗して、生成物 II(式中、 $R_2=R_3=$ 水素; $R_4=5$ —トリフルオロメチル—オキサジアゾール—3—イル)4.3 gを得た。

### 【0087】製造例5

4-ピペリジンエタノールの製造

【0088】b)この中間体2g(7.5ミリモル)を THFに溶解し、LiAlH。0.4g(10ミリモル)を含有する塩化メチレン5mlを添加した。混合物を2時間攪拌後、水を滴下してクエンチした。有機層を、炭酸カリウムで乾燥し、濾過し、真空中で濃縮して、黄色油状物を得、これを静置結晶化して、N—ベンジル—4—ピペリジンエタノールを得た(式V:Y=エチレン)。

【0089】c)この中間体4ミリモルと、5Mギ酸アンモニウム15ミリモル(3ml)と、炭素に担持されたパラジウムの触媒量とを、メタノール25mlに懸濁し、2時間還流した。その後、生成物を塩基性化し、塩化メチレンで抽出し、有機層を塩水で2回洗浄後、水で洗浄し、真空中で濃縮し、静置結晶化して、4一ピペリジンエタノールを得た。

# 【0090】製造例6

4-ピペリジンメタノールの製造

a) 市販の4―イソニペコチン酸エチルを、氷浴上で冷却しながら、CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> 50mlに溶解後、トリエチがり、ルアミン3.1ml(22ミリモル)を添加した。添加

【0091】b)この中間体4ミリモルと、5Mギ酸アンモニウム15ミリモル(3ml)と、炭素に担持させたパラジウムの触媒量とを、メタノール25mlに溶解し、そして2時間還流した。その後、生成物を塩基性化し、塩化メチレンで抽出し、有機層を塩水で2回洗浄後、水で洗浄し、真空中で濃縮し、静置結晶化して、4一ピペリジンメタノールを得た。

# 【〇〇92】製造例7

3 一メチルー5 一 (4 一 (2 一 ヒドロキシエチル) 一1 20 一ピペリジル) イソオキサゾールの製造

a) 5-アミノー3-メチルイソオキサゾール9.81 g (100ミリモル) と、NMP200m1と炭酸カリウム69gと、ヨウ化カリウム4.2gと、アクリル酸アリル64m1 (500ミリモル) とを含有する混合物を、16時間還流した。冷却後、生成物を、エーテルと水とに分配した。水層を、エーテル250m1で2回洗浄し、有機層をプールした。有機層を、1N HC1で3回洗浄後、塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、下式で表されるビスエステル16.9gを得た。

[0093]

【化27】

【0094】b)この中間体16.1gを乾燥ベンゼンに溶解し、水素化ナトリウムに滴下後、30分間還流し、冷却した。飽和塩化アンモニウム100mlを滴下して添加後、水14.2mlを添加した。この混合物を、エーテルで3回抽出し、有機物を一緒にし、硫酸マグネシウムで乾燥後、真空中で濃縮して、環化生成物8.59gを得た。

[0095]

【化28】

CH<sub>3</sub>
N
OH
CO<sub>2</sub>

【0096】 c)上記した中間体 7.93g(3.0ミリモル)をTHFに溶解し、モルホリン2.62m1(30ミリモル)とテトラキス(トリフェニルホスフィニル)バラジウム 8.5mg(76ミリモル)とを添加し、5分間攪拌した。エーテル 80mlを添加し、乾燥して、下式で表されるピペリジノンを収率 68%(3.71g)で得た。

[0097]

【化29】

【0098】d)この中間体3.75g(20.8ミリモル)をTHF20mlに溶解し、トリメチルホスホノアセテート4.86ml(30ミリモル)をTHF90mlに溶解したものを20分間かけて滴下した。これに、反応混合物を-78°Cに保らながら、シクロヘキサン中1.8M LDA/THFを添加した。生成物を室温とし、エーテル50mlと水200mlに分配した。有機層を塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、エステル4.62gを得た。

[0099]

[化30]

【0100】e) THF 75m1中臭化銅(I) 7.2g(405リモル)を0° Cに冷却し、トルエン中 70% NaAl H2 (OCH2 CH2 OCH3)2 11.2 m1を滴下した。n一プタノール8.0 m1と THF中上記中間体0.18gの溶液を、30分間攪拌した。水25m1で反応を停止し、生成物を飽和塩化アンモニウム 100m1に注いだ。水性層を、エーテルで 3回洗浄した。有機層をプールし、水及び塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、下式で表される生成物を得た。

[0101]

【化31】

【0102】f)上記中間体 0.33gの溶液をTHF4m1に溶解し、0°Cに冷却した。ヘキサン中1M水素化ジイソブチルアルミニウム3.2m1を、15分間に亘って滴下した。反応を、ロッシェル塩と水5m1で停止させた。有機層を、水で3回洗浄後塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、定量的収量の3-メチル-5-(4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペリジニル)イソオキサゾール(式II:R,=3-メチル-5-イソキサゾリル、Y=エチレン)を得た。

# 【0103】製造例8

5 - メチルー2 - プロモピリジン20ミリモルと4 - ピペリジンエタノール15ミリモルとを、NMPとジイソプロピルエチルアミン(DIPEA)の1:1混合物100mlに溶解し、1.5時間還流後、冷却し、一晩静置した。

【0104】生成物を2N水酸化ナトリウムで抽出後、水で3回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮して、1—(5-メチル-2-ピリジル)-4-ピペリジンエタノールを得た(式II:R,-5-メチル-2-ピリジル、Y=エチレン)。

# 【0105】製造例9

5ーメチルー2ープロモピリジンの代わりに適当なハロピリジン、ハロピリミジン又はハロピラジンを用い、4ーピペリジンエタノールの代わりに適当なピペリジノール又はピペリジンアルカノールを用いて、製造例8で上記したのと同様の方法に準じて、表1に示した式IIで表される中間体を製造した。表において、pyrはピリジニル、pymはピリミジニル、そしてpyzはピラジニルである。NMP/DIPEAは、ジイソプロピルエチルアミンとNーメチルピロリジンとの1:1混合物を意味する。nープタノールが溶媒として挙げられているときには、K。CO。を反応混合物に添加する。式IIで表される中間体は、式Iで表される化合物の製造にさらに精製することなく使用した。

【0106】 【表1】

表 1

式ⅠⅠで表される中間体の製造

| Y=(CH <sub>2</sub> ) n | ピペリジン/R <sub>1</sub> -><br>(ミリモル) | R <sub>1</sub>           | x  | 還流<br>時間 | 反応<br>溶媒  | 収率<br>(%) |
|------------------------|-----------------------------------|--------------------------|----|----------|-----------|-----------|
| 0                      | 3/9                               | 2-CH <sub>3</sub> -4-pyr | C1 | 3.5 時間   | n-ブタノール   | 54        |
| 2                      | 31/38                             | 4-pyr                    | C1 | 24時間     | n-ブタノール   | 61        |
| 2                      | 23/28                             | 2-CH <sub>a</sub> -4-pyr | C1 | 24時間     | DIPEA     | 63        |
| 0                      | 17/26                             | 5-CH <sub>3</sub> -2-pyr | Br | 4.5 時間   | NMP/DIPEA | 41        |
| 1                      | 41/29                             | 5-CH <sub>3</sub> -2-pyr | Br | 2 時間     | NMP/DIPEA | 68        |
| 2                      | 41/45                             | 4-CH <sub>3</sub> -2-pym | CI | 6 時間     | NMP/DIPBA | 46        |
| 2                      | 15/15                             | 2-pyz                    | Cl | 24時間     | NMP/DIPEA | 57        |

# 【0107】 <u>実施例1</u>

(式  $I: R_1 = 5$  ーメチルー 2 ーピリジル、 $R_2 = 3$  ーメチル、 $R_3 = 5$  ーメチル、 $R_4 = 2$  ーメチルー 2 Hーテトラゾールー 5 ーイル、Y = C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub> C D 2 ーメチルー 5 ー 6

2.57gとを、塩化メチレン150mlに溶解し、氷浴上で冷却した。この混合物に、塩化メチレン2.5ml中ジエチルアジドカルボキシレート(DEAD)1.79gの溶液を、30分間かけて滴下した。添加後、混合物を1時間還流し、その後、冷却した。水50mlを添加して反応を停止し、水性層を塩化メチレンで2回洗浄し、有機物をプールし、10%水酸化ナトリウムと、50塩水と、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空

soxはイソキサゾリルであり、DEADはジエチルア ジドカルボキシレートであり、TPPはトリフェニルホ

中で濃縮した。粗生成物をエタノールで再結晶して、6 される適当なピペリジンを用いたことを除いて、実施例 6%の収率で、式 I  $(R_1 = 5-$ メチル-2-ピリジ 1 で記載したのと同様の方法により、表 2 に示した式 I ル、R4 = 2 — メチル— 2 H — テトラゾール— 5 — イ で表される化合物を製造した。 ル、 $R_2 = 3$  —メチル、 $R_3 = 5$  —メチル、 $Y = CH_2$ 【0109】表で使用した略語は、Tetは2H―テト CH<sub>2</sub>) で表され、融点が174~176° Cである化・ ラゾリル、Pyrはピリジル;Pyzはピラジニル、I

# 【0108】 <u>実施例2~12</u>

合物を得た。

2-メチル-5-(4-ヒドロキシ-3, 5-ジメチル フェニル) -2H-テトラゾールと1-(5-メチル-2一ピリジル) -4-ピペリジンエタノールの代わり 10 に、式IIIで表される適当なフェノールと式IIで表

# スフィンである。 [0110]

【表2】

|                      | - 34 0               | - 40.0 VIII = 1.4 \   |   | 1                                       | C 3X        |                         |              |                          |                               |          |             |                         |             |                                      |
|----------------------|----------------------|-----------------------|---|---|-------------|-------------------------|--------------|--------------------------|-------------------------------|----------|-------------|-------------------------|-------------|--------------------------------------|
|                      |                      |                       | (3)                                       | 67.9                                    | 46          | 23                      | 99           | 36                       | 69                            | -        | 76.4        | **                      | SS          | 20                                   |
|                      |                      |                       | 版(C)<br>点(C)                              | 122~123                                 | 171~172     | 160~161                 | 125~127      | 143~145                  | 190~191                       | 108~109  | 99~101      | 129~130                 | 129         | 125~126                              |
|                      | - x-0-x-             | 英<br>教<br>教<br>教<br>教 | 1-18I                                     | 17/67                                   | ルーノをエ       | 酢酸エチル                   | 酢酸イソプ<br>ロピル | 酢酸インプ<br>ロピル             | 酢酸イソプ<br>ロピル                  | (なし)     | (なし)        | (なし)                    | 酢酸エチル       |                                      |
|                      |                      | $R_{1}$ -N            | <b>₩</b>                                  | 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | 超           | 18 年置                   | 72 時間        | 18 時間                    | 2 時間                          | 监查 9     | 1/2時間       | 24 時間                   | 10 分関       | 24 時間                                |
| 表 2<br>式]で表される化合物の製造 | + HO PEND + TPP DEAD | DEAD/TPP<br>(g)       | 1, 5/2, 26                                | 1, 31/1, 31                             | 1. 22/1. 22 | 3, 0/3, 05              | 3, 3/3, 5    | 1.8/2.8                  | 2.0/3.0                       | 2.0/2.86 | 0.5/0.69    | 0, 43/0, 659            | 0.121/0.183 |                                      |
|                      |                      | <u> </u>              | 8.6/7.8                                   | 6.9/7.5                                 | 7.0/6.4     | 8.9/9.7                 | 12/11        | 8.8/8.8                  | 10.6/9.7                      | 10.9/9.9 | 2,51/1.4    | 2, 48/2, 48             | 0.687/0.669 |                                      |
|                      |                      |                       | 2-CHs-5-Tet                               | 2-CH,-5-Tet                             | 2-CH,-5-Tet | 2-CH,-5-Tet             | 2-CH;-5-Tet  | 2-CH <sub>1</sub> -5-Tet | 1,3-オキサゲ<br>リン-2- エン-<br>2-イル | c0002H3  | 2-CH3-5-Tet | 2-CH1-5-Tet             | 2-CH3-5-Tet |                                      |
|                      |                      | II                    | II<br>R2/R3                               | H/H                                     | H/H         | 3-CH1/5-CH, 2-CH,-5-Tet | H/H          | 3-0H3/5-0H3 2-0H3-5-Tet  | 3-04,/5-04, 2-04,-5-Tet       | Н/Н      | H/H         | H/H                     | H/H         | H/H                                  |
|                      |                      | `N-<br>Z              | γ=<br>(GH <sub>2</sub> ),                 | 0                                       | -           | _                       | 2            | 0                        | 2                             | c>1      | 7           | 3                       | 2           | 63                                   |
|                      |                      |                       | E   | 5-CH3-2-Pyr                             | 5-CH,-2-Pyr | 5-CH4-2-Pyr             | 4-Pyr        | 2-CH;-4-Pyr              | 2-CH3-4-Pyr                   | 4-Pyr    | 5-CH3-2-Pyr | 2-CH <sub>8</sub> -1sox | 2-pyz       | 5-CH <sub>4</sub> -2-py <sub>2</sub> |
|                      |                      |                       | 米 ス タ ス タ の の の の の の の の の の の の の の の の | 2                                       | က           | ₹                       | ഹ            | 9                        | 2                             | ∞        | თ           | 1 0                     |             | 1 2                                  |

【0111】実施例13

=水素、R $_{\bullet}$  = 2 - メチル- 2 H - テトラゾール- 5 -

a) 4-ピリジル酢酸エチル16.5g(0.1モル) と、12 N塩酸8.4ml(0.1モル)と、酸化白金 2. 5 g とを、無水エタノールに溶解し、パーシェーカ ー (Parr shaker) により、40psiで水 素化した。1時間後、容器の内容物を濾過し、真空中で 濃縮して、4―ピペリジニル酢酸エチル27.79gを 得た。

【0112】b)この試料を、窒素下、塩化ベンジル1 3.8ml(0.12モル)とともに、塩化メチレン1 OOmlに溶解した。混合物を氷上で冷却しながら、ト リエチルアミン16.7ml(0.12ml)を滴下し た。滴下終了時に、混合物を室温にし、一晩攪拌し、有 機層を水で抽出した後、塩基で抽出し、飽和塩で抽出し た。有機層を真空中で濃縮して油状物を得た。油状物か ら結晶を形成して、N-ベンジル-4-ピペリジニル酢 酸エチル(式XI:アルキル=エチル、Y'=メチレ ン) (56%) 14.61gを得た。

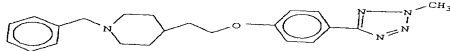
【0113】c) この化合物14.40g(0.055 モル)を、窒素下、乾燥THF100mlに溶解した。

水素化リチウムアルミニウム2.3g(0.06モル) をゆっくり添加し、混合物を、室温で18時間攪拌し た。水/ジエチルエーテル混合物で反応を停止させた。 混合物を水酸化ナトリウムで塩基性化し、有機層を硫酸 マグネシウムで乾燥後、真空中で濃縮し油状物として、 N-ベンジル-4-(2-ヒドロキシエチル)-ピペリ ジン(式V:Y=エチレン)をかなりの量得た。

22

【0114】d) このアルコール5.98g(0.02 5モル)を、0°Cで塩化メチレン125mlに溶解し た。窒素下で、下記の化合物:トリフェニルホスフィ ン、2-メチル-5-(4-ヒドロキシフェニル)-2 H--テトラゾール及びジエチルアジドカルボキシレート (滴下) (追加の塩化メチレン25mlに溶解して)を 各々0.025モル添加した。この添加後、混合物を真 空中で濃縮し、エタノールで再結晶して、下式で表され る中間体を得た。

[0115] 【化32】



40

【0116】e) この中間体3. 91g (9. 64ミリ モル)と、5Mギ酸アンモニウム7m1(35ミリモ ル)と、炭素に担持させたパラジウムの触媒量とを、メ タノール50m1に溶解し、1.5時間還流した。混合 物を濃縮し、メタノールで再結晶して、脱ベンジル化生 成物 (式 I V: R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、Y=エチレン、R<sub>4</sub> = 2 -- メチル-- 2 H -- テトラゾール-- 5 -- イル) 1. 6 3gを得た。

【0117】f) この生成物 5. 5ミリモルと、2一ク ロロ-5-メチルピリミジン6. 7ミリモルとをNMP /DIPEA1:1 5mlに溶解し、6時間還流後、 冷却し、一晩静置した。

【0118】反応混合物を、酢酸エチル25m1で5回 抽出した。有機画分を集め、2N水酸化ナトリウムで抽 出後、水で3回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真 空中で濃縮して、式 I で表される生成物 ( $R_I = 5$  --  $\vee$ チルー2ーピリミジニル、 $R_2=R_3=$ 水素、Y=エチ レン、 $R_4 = 2 -$ メチル- 2 H -テトラゾール- 5 -イ ル)を収率46%で得た。

【0119】実施例14

式 I  $(R_1 = 4$  - クロロ-5 - メチル-2 - ピリミジニ ル、R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、R<sub>4</sub> = 2 — メチル — 2 H — テト ラゾール-5-イル、Y=エチレン)で表される化合物 の製造。

【0120】実施例13と同様にして、NMP/DIP EA 1:1混合物中の2,4-ジクロロ-5-メチル 50 アゾール-3-イル)で表される化合物の製造

ピリミジン700ミリモルと、実施例13eの中間体 (式 I V: Y=エチレン、R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、R<sub>4</sub> = 2 ―メチル<del>―</del>2H―テトラゾール<del>―</del>5―イル)700ミリ モルとを用いて、そして16時間還流してこの化合物を 製造した。得られた生成物の収率は、76%であった。 【0121】実施例15

式 I (R<sub>1</sub> = 5 — メチル— 2 — ピリジル、R<sub>2</sub> = R<sub>3</sub> = 水素、R。=2-メチル-2H-テトラゾール-- 5 ---イ ル、Y=エチレン)で表される化合物の製造

【0122】実施例13eに記載した中間体(式IV: Y=エチレン、 $R_2=R_3=$ 水素、 $R_4=2$ —メチル— 2H-テトラゾール-5-イル) 1. 57g (5. 1ミ リモル)と、5-メチル-2-ブロモピリジン4.3g (25ミリモル) とを、NMP/DIPEA 1:1混 合物6mlに溶解し、還流下2時間加熱した。冷却し て、水50mlを添加した。生成物混合物を、酢酸エチ ルで3回抽出した。有機画分を一緒にし、水で3回洗浄 後、塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中 で濃縮した。式 I で表される化合物  $(R_1 = 5 - y + y)$ --2-ピリジル、R₂ = R₃ = 水素、R₄ = 2-メチル -2H-テトラゾール-5-イル、Y=エチレン) 4. 9g(57%)を得た。

【0123】 実施例16

式 I (式中、 $R_1=5$  —メチル-2 —ピリジル、 $R_2=$  $R_3 = 水素、 R_4 = 5 - メチル-1, 2, 4 - オキサジ$  【0124】4-(2--ヒドロキシエチル)ピペリジンと、2--ブロモー5--メチルピリジンとを等モル量でジイソプロピルエチルアミン: N--メチルピロリジン(N MP)の1: 1混合物に含有してなる混合物を、140° Cで4時間遅流した。冷却して、水100m1を混合物に添加し、内容物を塩化メチレンで抽出後、水で2回洗浄し、塩で一回洗浄し、真空中で蒸発した。得られた油状物を、80%酢酸エチルと20%へキサンを用いて短いシリカゲルプラグを介して溶出させ、溶媒を真空中で蒸発させて、式I1 (R1 = 5--メチル-2--ピリジ 10ル、Y=エチレン)で表される化合物を得た。

【0125】この化合物を、等モル量のトリフェニルホスフィン(TPP)及び4―シアノフェノールとともに、最少量のTHFに溶解した。等モル量のジエチルアジドカルボキシレート(DEAD)をTHFに溶解したものを、攪拌溶液を冷却しながら滴下した。添加の終了時に、溶液を室温にし、一晩攪拌した。反応混合物を塩化メチレンで希釈し、引き続いて、水、10%水酸化ナトリウム及び飽和食塩(NaCl)で洗浄した。有機層を、硫酸マグネシウムで乾燥し、真空中で濃縮した。得られた生成物をメタノールで再結晶して、式XII(式中、R」=5―メチル―2―ピリジル、R。=R。=水素、Y=エチレン)で表される化合物を得た。

【0126】上記中間体を、等モル量のヒドロキシアミン塩酸塩、酢酸ナトリウム三水和物、エタノール25m1及び水5m1と混合し、2~8時間加熱還流した。生成物を真空中で濃縮した後、無水酢酸25m1を残留物に添加し、3時間還流した。10%水酸化ナトリウム400m1を氷に入れたものに生成物を注いで、反応を停止させた。残留物を塩化メチレンで抽出し、溶媒を蒸発させ、得られた生成物をメタノールで再結晶させて、式I(式中、R1=5ーメチルー2ーピリジル、R2=R3=水素、R4=5ーメチルー1、2、4ーオキサジアゾールー3ーイル、Y=エチレン)で表される化合物を得た。

【0127】製造例3及び4で表される生成物は、実施例 $1\sim12$ の方法により、式IIで表される中間体のい

ずれとも反応して、式 I で表される化合物を形成できる。

24

【0128】生物学的性質

式Iで表される化合物の生物学的評価から、これらの化合物が抗ウイルス活性を有することが分かる。これらの化合物は、試験管内でウイルスの複製を抑制するのに有効であり、主に、エンテロウイルス、エコーウイルス及びコクサッキーウイルスをはじめとするピコルナウイルス、とりわけライノウイルスの多数の菌株に対して活性がある。ピコルナウイルスに対する本発明の化合物の試験官内試験により、ウイルスの複製が、約0.01~約5マイクログラム/マイクロリットルの範囲の最小発育阻止濃度(MIC)で抑制されたことが分かった。

【0129】MIC値を、標準プラーク減少アッセイにより以下のようにして測定した。単一層のHeLa(オハイオ)細胞を、一定濃度のウイルスで感染させて、ウイルス対照(薬剤が存在しない)における単層当たり約80プラークを得た。試験しようとする化合物を連続希釈して寒天培地オーバーレイに含ませ、場合によっては、吸着期間中も含ませた。MICを、未処理ウイルス対照に対して50%だけプラーク数を減少させた化合物の濃度として測定した。

【0130】標準試験法において、化合物を、15人のヒトライノウイルス(HRV)抗原型、即ち、HRV—2、-1A、-1B、-6、-14、-21、-22、-15、-25、-30、-50、-67、-89、-86及び-41のパネルに対して試験した。各ライノウイルス抗原型についてのMIC値を測定し、各化合物の効力を、試験抗原型のそれぞれ50%及び80%を抑制するのに必要とする化合物の濃度であるMIC。。値及びMIC。値として測定した。

【0131】表3に、本発明の代表例の試験結果を示す。抗原型数(N)を、 $MIC_{so}$ の数字の後の()内に示す。

[0132]

【表3】

表 3

| 実施例 | M I C 50 | MIC 80 | N = |
|-----|----------|--------|-----|
| 1   | 49. 93   | 99     | 2   |
| 2   | 1.85     | 2. 6   | 2   |
| 3   | 82. 524  | 99     | 6   |
| 4   | 83. 117  | 99     | 6   |
| 5   | 50. 75   | 99     | 2   |
| 6   | 50. 1    | 99     | 2   |
| 7   | 1.14     | 2. 9   | 3   |
| 8   | 46. 2029 | 99     | 7   |
| 9   | 0.52     | 0. 63  | 2   |
| 10  | 42.503   | 99     | 14  |
| 11  | 23. 262  | 50. 87 | 13  |
| 12  | 77. 585  | 99     | 13  |
| 13  | 66. 144  | 99     | 12  |
| 14  | 41. 553  | 99     | 12  |
| 15  | 0. 205   | 0. 26  | 2   |

【0133】抗ウイルス組成物は、静脈内若しくは筋肉 内注射による局所的又は非経口的投与や鼻腔内若しくは 眼への適用のために薬学的に許容される水性媒体、有機 媒体又は水性有機媒体の希薄溶液又は懸濁液を調製する 30

ことにより製剤化して使用するか、通常の経口投与用賦 形剤を用いて錠剤、カプセル又は水性懸濁液として製剤 化する。

| フロントページの約 | 売き |
|-----------|----|
|-----------|----|

| (51) Int. Cl. <sup>5</sup><br>A 6 1 K 31/505 | 識別記号 | 庁内整理番号<br>7431-4C | FI | 技術表示箇所 |
|--|------|-------------------|----|--------|
| CO7D 401/04                                  | 211  | 7602-4C           |    |        |
|  | 239  | 7602-4C           |    |        |
|  | 241  | 7602-4C           |    |        |
| 413/04                                       | 211  | 7602-4C           |    |        |
| 413/14                                       | 211  | 7602-4C           |    |        |